

XP-002509317

WPI / Thomson

AN - 2001-268751 [28]

AP - JP19990226110 19990810; [Previous Publ JP2001049043 A 00000000]

CPY - ELED

DC - A12 A81 G03

DCR - [1] 104530 DIS; 106036 DIS; 140524 DIS; 2 DIS

DW - 200128; 200763

IN - OBA H; YAMAGUCHI M

LNKA- 2001-081805

MC - A04-B08 A12-A05A G03-B02B

PA - (ELED) DENKI KAGAKU KOGYO KK

PN - JP2001049043 A 20010220 DW200128 JP3979749B2 B2 20070919 DW200763

PR - JP19990226110 19990810

XIC - C08C-001/00; C08F-002/12; C08F-002/24; C08F-036/00; C08F-036/18; C08K-003/00; C08K-003/12; C08K-005/00; C08K-005/098; C08L-011/00; C08L-011/02; C09J-011/00; C09J-011/02; C09J-011/04; C09J-011/08; C09J-111/00; C09J-111/02

AB - NOVELTY :

A chloroprene latex composition comprising 100 parts by weight of chloroprene (co)polymer obtained by polymerization of chloroprene or chloroprene and a copolymerisable monomer (the polymerization is carried out at a temperature lower than 30 [deg]C), and 0.01 - 10 parts by weight of polyoxyalkylene alkyl ethers having HLB of 10 - 17, as well as one or more compounds selected from resin acid, sodium resinate and potassium resinate, and sodium hydroxide and/or potassium hydroxide, in which the chloroprene polymer contains 3 - 40 wt% of a gel component and the wt average molecular weight of the sol component is 400,000 or more.

- DETAILED DESCRIPTION :

The amount of the sodium ion in the chloroprene latex is 0.15 - 1.0 wt% based on the latex solid content, and the amount of the potassium ion is 0.15 - 1.0 wt% based on the solid content of the latex. Production of the chloroprene latex composition in which 100 parts by weight of chloroprene or chloroprene and a copolymerizable monomer, 3 - 7 parts by weight of one or more compounds selected from resin acid, sodium resinate, and potassium resinate, and sodium and/or potassium hydroxide (in such an amount that the sodium ion content in the chloroprene latex becomes 0.15 - 1.0 wt%, and the potassium ion content becomes 0.15 - 1.0 wt% based on the latex solid content) are polymerized in the presence of a chain transfer agent at a temperature below 30 [deg]C until the conversion rate of the monomers reach 80 - 95 %, and 0.01 - 10 parts by weight of polyoxyalkylene alkyl ethers having HLB of 10 - 17 are added before and/or after the polymerization.

- USE :

The chloroprene latex composition is useful for an adhesive for wood, urethane foam or paper.

- ADVANTAGE :

The chloroprene latex composition has high initial adhesion, in particular it shows high adhesion under wet condition, and has good heat resistance.

ICAI- C08C1/00; C08F2/24; C08F36/00; C08F36/18; C08K3/12; C08K5/098;

Page 1

09.01.2009 10:29:57

C08L11/02; C09J11/04; C09J11/08; C09J111/02

- ICCI- C08C1/00; C08F2/12; C08F36/00; C08K3/00; C08K5/00; C08L11/00; C09J11/00; C09J11/02; C09J111/00
- INW OBA H; YAMAGUCHI M
- TW CHLOROPRENE LATEX COMPOSITION
- IWW CHLOROPRENE LATEX COMPOSITION
- NC 1
- **NPN 2**
- OPD 1999-08-10
- PAW (ELED) DENKI KAGAKU KOGYO KK
- PD 2001-02-20
- TI A chloroprene latex composition
- A01 [001] 018; R01079 G0828 G0817 D01 D12 D10 D51 D54 D56 D58 D69 D84 C1 7A 140524; H0000; L9999 L2573 L2506; S9999 S1025 S1014; L9999 L2551 L2506; L9999 L2675 L2506; S9999 S1365; P0328; P0340
 - [002] 018; G0022 D01 D51 D53 G0817 D54 G0975 D55; R01079 G0828 G0817 D01 D12 D10 D51 D54 D56 D58 D69 D84 Cl 7A 140524; S9999 S1025 S1014; L9999 L2551 L2506; L9999 L2675 L2506; S9999 S1365; H0022 H0011; H0033 H0011; L9999 L2528 L2506; P0328
 - [003] 018; ND04; ND03; B9999 B5094 B4977 B4740; B9999 B5016 B4977 B4740; ND01; Q9999 Q6644; K9563 K9483; K9609 K9483; K9574 K9483; K9676; B9999 B5301 B5298 B5276; B9999 B4682 B4568
 - [004] 018; C999 C293; C999 C215
 - [005] 018; R01514 D00 D67 F21 H- O- 6A Na 1A 2; R01512 D00 D67 F21 H- K- 1A O- 6A 104530; A999 A624 A566; A999 A635 A624 A566; A999 A646 A624 A566; A999 A771
- A02 [001] 018; A999 A782; A999 A624 A566; A999 A635 A624 A566; A999 A646 A624 A566; P0975 P0964 F34 D01 D10; M9999 M2153; M9999 M2200
 - [002] 018; B9999 B3441 B3372
- A03 [001] 018; R24027 P0599 D01 D60 F35 106036; M9999 M2379; M9999 M2415; A999 A782; A999 A624 A566; A999 A635 A624 A566; A999 A646 A624 A566
 - [002] 018; Na 1A K-; H0157
- A04 [001] 018; P1592 F77 D01; S9999 S1309
 - [002] 018; ND04; K9676; K9574 K9483; B9999 B5301 B5298 B5276

Page 2 09.01.2009 10:29:57

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-49043

(P2001-49043A)

(43)公開日 平成13年2月20日(2001.2.20)

識別記号	FI	テーマコード(参考)
02	C 0 8 L 11/02	4 J 0 0 2
00	C 0 8 C 1/00	4J011
24	C08F 2/24	4 J 0 4 0
18	36/18	
12	C08K 3/12	
審查請求	未請求 請求項の数3 OL (全	8 頁) 最終頁に続く
特願平11-226110 平成11年8月10日(1999.8.10)		会社 楽町1丁目4番1号
		海町大字青海2209番地 会社青海工場内
	(72)発明者 山口 幹夫 新潟県西頚城郡青	海町大字青海2209番地
	/02 /00 /24 /18 /12 審査請求 特願平11-226110	C 0 8 L 11/02 C 0 8 C 1/00 C 0 8 C 1/00 C 0 8 F 2/24 R 36/18 C 0 8 K 3/12 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 特願平11-226110 (71)出願人 000003296 電気化学工業株式 東京都千代田区有 (72)発明者 大場 宏昭 新潟県西頭城郡青 電気化学工業株式 (72)発明者 山口 幹夫

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 クロロプレンラテックス組成物およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 初期接着性能、特に湿潤状態における接着性能に優れ、かつ耐熱性とのバランスにも優れたクロロプレンラテックス組成物とその製造方法を提供する。

【解決手段】 クロロブレンまたはクロロブレン及びそれと共重合可能な単量体を30℃より低い温度で重合して得られ、ロジン酸、ロジン酸ナトリウムおよびロジン酸カリウムから選ばれる1種または2種以上と、水酸化ナトリウムおよび/または水酸化カリウムとを含み、かつHLBが10~17のボリオキシアルキレンアルキルエーテル類をクロロブレンまたはクロロブレン及びそれと共重合可能な単量体100重量部に対して0.01~10重量部含有し、クロロブレン重合体が3~40重量%のゲル分を含み、ゾルの重量平均分子量が40万以上であるクロロブレンラテックス組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 クロロプレンまたはクロロプレン及びそれと共重合可能な単量体を30℃より低い温度で重合して得られ、ロジン酸、ロジン酸ナトリウムおよびロジン酸カリウムから選ばれる1種または2種以上と、水酸化ナトリウムおよび/または水酸化カリウムとを含み、かつHLBが10~17のポリオキシアルキレンアルキルエーテル類をクロロプレンまたはクロロプレン及びそれと共重合可能な単量体100重量部に対して0.01~10重量部含有し、クロロプレン重合体が3~40重量10%のゲル分を含み、ゾルの重量平均分子量が40万以上であることを特徴とするクロロプレンラテックス組成物。

【請求項2】 クロロプレンラテックス中のナトリウム イオン量がラテックスの固形分あたり 0.15~1.0 重量%、カリウムイオン量がラテックスの固形分あたり 0.15~1.0重量%であることを特徴とする請求項 1記載のクロロプレンラテックス組成物。

【請求項3】クロロプレンまたはクロロプレン及びそれと共重合可能な単量体100重量部に対して、ロジン 20酸、ロジン酸ナトリウムおよびロジン酸カリウムから選ばれる1種または2種以上を3~7重量部と、水酸化ナトリウムおよび/または水酸化カリウムを、クロロプレンラテックス中のナトリウムイオン量がラテックスの固形分あたり0.15~1.0重量%になるように使用して、連鎖移動剤の存在下に30℃より低い温度で単量体の転化率が80~95%まで重合し、かつHLBが10~17のポリオキシアルキレンアルキルエーテル類をクロロプレンの重合前および/または重 30合後に0.01~10重量部添加することを特徴とするクロロプレンラテックス組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、接着剤として有効なポリクロロプレンラテックス組成物およびその製造方法に関する。さらに詳しくは初期接着性能、特に湿潤状態における接着性能に優れ、かつ耐熱性とのバランスに優れた接着剤組成物を与えるクロロプレンラテックス組成物およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、ポリクロロプレンをベースとした 接着剤は溶剤型が主流であった。しかし、近年溶剤型接 着剤は製造や使用の際の有機溶剤による毒性、火気危険 性、環境汚染などの問題から、脱溶剤化の要求が高まっ ている。

【0003】脱溶剤化の手法としては、溶剤型接着剤を ラテックス接着剤に代替する方法が有効と考えられ、各 種ポリマーを使用したラテックス接着剤の検討が盛んに 行われている。 2

【0004】なかでもクロロプレンラテックス接着剤は、接合する被着体の双方に塗布し、これら接着剤層を乾燥した後に貼り合わせることにより、貼り合わせ直後から高い接着性を発現する。こうした特徴から水系コンタクト型接着剤として利用が期待されている反面、乾燥時間が必要となるために、接着剤を塗布してから接着するのに時間を要すること、また乾燥時間を短縮するには特殊な乾燥設備が必要となりコストアップにつながるなどの課題があった。

【0005】例えば特公昭51-39262号公報に は、クロロプレン100重量部に対し、3~5重量部の 長鎖脂肪酸またはロジン酸の塩類を乳化剤に用い、n-ドデシルメルカプタン0.09~0.15重量部の存在 下で、該単量体を20℃より低温でアルカリ性乳化液中 で重合を行い、単量体の転化率90~98%で重合を停 止し、ゲル分40~90重量%を含有するポリクロロブ レンのラテックスをつくり粘着付与樹脂を配合したポリ クロロプレンラテックス接着剤の製造方法が開示されて いる。また特開昭51-136773号公報、特開昭5 20 2-992号公報、特開昭56-74108号公報、特 開昭57-162709号公報にもロジン酸の塩類を使 用したクロロプレンラテックスが開示されているが、と れらの公報の実施例に従い作製されたラテックスは、初 期接着性能、特に湿潤状態における接着性能が不足して おり、この改良が課題となっていた。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 従来技術の問題点を解決し、初期接着性能、特に湿潤状態における接着性能に優れ、かつ耐熱性とのバランスに も優れたクロロブレンラテックス組成物とその製造方法 を提供するものである。

[0007]

明の完成に至った。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題を解決すべく、鋭意検討を重ねた結果、30℃より低い温度で重合し、かつクロロブレン重合体が特定量のゲル分とゾルの重量平均分子量であり、ラテックス中にナトリウムイオンおよび/またはカリウムイオンを含み、かつHLBが10~17のポリオキシアルキレンアルキルエーテル類を含有するクロロブレンラテックスにより、初期接着性能、特に湿潤状態における接着性能に優れ、かつ耐熱性とのバランスにも優れたクロロプレンラテックス接着剤組成物が得られることを見いだし、本発

【0008】即ち本発明は、クロロプレンまたはクロロプレン及びそれと共重合可能な単量体を30℃より低い温度で重合して得られ、ロジン酸、ロジン酸ナトリウムおよびロジン酸カリウムから選ばれる1種または2種以上と、水酸化ナトリウムおよび/または水酸化カリウムとを含み、かつHLBが10~17のポリオキシアルキ50レンアルキルエーテル類をクロロプレンまたはクロロプ

レン及びそれと共重合可能な単量体100重量部に対し て0.01~10重量部含有し、クロロプレン重合体が 3~40重量%のゲル分を含み、ゾルの重量平均分子量 が40万以上であるクロロプレンラテックス組成物であ る。また、本発明は、クロロプレンラテックス中のナト リウムイオン量がラテックスの固形分あたり0.15~ 1. 0重量% カリウムイオン量がラテックスの固形分 あたり0.15~1.0重量%である上記のクロロプレ ンラテックス組成物である。

【0009】更に、本発明は、クロロプレンまたはクロ 10 ロプレン及びそれと共重合可能な単量体100重量部に 対して、ロジン酸、ロジン酸ナトリウムおよびロジン酸 カリウムから選ばれる1種または2種以上を3~7重量 部と、水酸化ナトリウムおよび/または水酸化カリウム を、クロロプレンラテックス中のナトリウムイオン量が ラテックスの固形分あたり0.15~1.0重量%、カ リウムイオン量がラテックスの固形分あたり0.15~ 1. 0重量%になるように使用して、連鎖移動剤の存在 下に30℃より低い温度で単量体の転化率が80~95 %まで重合し、かつHLBが10~17のポリオキシア ルキレンアルキルエーテル類をクロロプレンの重合前お よび/または重合後に0.01~10重量部添加する上 記のクロロブレンラテックス組成物の製造方法である。 【0010】以下本発明を詳細に説明する。本発明にお けるクロロプレン重合体は、2-クロロ-1,3-ブタ ジエン(以下クロロブレンと記す)の単独重合体および クロロブレンと共重合可能な他の単量体の1種以上を共 重合して得られる共重合体である。

【0011】本発明におけるクロロプレンと共重合可能 な単量体としては、例えば2,3-ジクロロ-1,3-ブタジエン、1-クロロ-1,3-ブタジエン、ブタジ エン、イソプレン、スチレン、アクリロニトリル、アク リル酸及びそのエステル類、メタクリル酸及びそのエス テル類等が挙げられ、必要に応じてこれらを2種以上用 いてもかまわない。

【0012】本発明におけるクロロプレン重合体のゲル 分とは、トルエン溶媒に不溶な成分の含有率をいい、ゾ ルとはトルエン溶媒に可溶な成分をいう。本発明におけ るクロロプレン重合体は、そのゲル分が3~40重量% が出来る。クロロプレン重合体ラテックスを凍結乾燥し 重量をAとする、23℃で20時間トルエンに溶解

(0.6重量%に調整)し、遠心分離機を使用し、更に 200メッシュの金網を用いて不溶分すなわちゲルを分 離する。ゲルを分離した残りをゾルとする。ゲルを風乾 後110℃雰囲気下で、1時間乾燥し重量をBとする。 下記の式に従ってゲル分を算出する。

ゲル分= B/A×100 (%)

【0013】また本発明においては、クロロプレン重合

が重要な役割を果たし、本発明におけるクロロプレン重 合体のゾルの重量平均分子量は40万以上である。重量 平均分子量の好ましい範囲は45万以上120万以下で

【0014】本発明においてクロロプレン重合体のゲル 分、およびゾルの重量平均分子量を以上のように規定し ているのは以下の理由による。

【0015】本発明における優れた初期接着性能の発現 は、クロロプレン重合体が分子運動性に優れたゾルを多 量に含むことによる。この為クロロプレンラテックス粒 子間および接着界面におけるクロロプレン分子鎖の融合 がすみやかに起こり、接着強度が瞬時に発現し、優れた 初期接着性能を発現することが可能となる。クロロプレ ン重合体のゲル分が40重量%を越えると、この初期接 着性能が大幅に低下する。

【0016】一方、これまでに知られている一般的なク ロロブレンラテックス接着剤においては、ゲル分の低い クロロプレン重合体を使用した場合は耐熱性が劣る傾向 にあり、初期接着性と耐熱性のバランスに劣っていた。 20 本発明においては、クロロプレン重合体のゲル分が3~ 40重量%、ゾルの重量平均分子量を40万以上とする ことにより、優れた初期接着性能と耐熱性のバランスが 優れたものとなる。ゲル分が3重量%未満、ゾルの重量 平均分子量が40万未満の場合には耐熱性が著しく低下 する。

【0017】なお本発明において、更に高度な初期接着 性と耐熱性のバランス化が要求される場合にはゲル分は 5~30重量%でありかつゾルの重量分子量は50万以 上とすることが好ましい。

【0018】この様なクロロプレンラテックス接着剤を 得るには、周知の重合方法を用いて、クロロプレン重合 体のゲル分が3~40重量%、ゾルの重量平均分子量が 40万以上となるよう調整すればよいが、高度な分子制 御が必要となるため、以下の方法で調整することが好ま

【0019】一般には、クロロプレンラテックスを得る には、水性乳化液中でラジカル重合する方法が簡便であ り工業的にも有利な方法である。この際に使用する乳化 剤としては、例えばロジン酸の塩類、脂肪酸の塩類、ア の範囲にある。なお、ゲル分は下記の方法で求めること 40 ルキルベンセンスルホン酸Naなどのアルキルスルホン 酸塩、ラウリル硫酸Naなどのアルキル硫酸エステル塩 のごときアニオン系乳化剤、ノニオン系乳化剤、カチオ ン系乳化剤、ポリビニルアルコールなどの水溶性高分子 などが挙げられる。しかし、本発明においては、重合制 御面、および初期接着性能、特に湿潤状態における接着 性能の観点から、少なくともロジン酸および/またはロ ジン酸塩を使用することが必要であり、ロジン酸、ロジ ン酸ナトリウムおよびロジン酸カリウムから選ばれる1 種または2種以上と、水酸化ナトリウムおよび/または 体のゾル、即ちトルエン溶媒可溶成分の重量平均分子量 50 水酸化カリウムとを用いる。また、ロジン酸、ロジン酸

ナトリウムおよびロジン酸カリウムから選ばれる1種ま たは2種以上をクロロプレンまたはクロロプレン及びそ れと共重合可能な単量体100重量部に対して3~7重 量部含み、かつ水酸化ナトリウムおよび/または水酸化 カリウムをナトリウムイオン量とカリウムイオン量の合 計量がロジン酸の中和量より過剰となるように使用する ことが好ましい。更に、これに上記の乳化剤の1種ある いは2種以上を併用しても構わない。

【0020】また、本発明においては、ポリオキシアル プレンまたはクロロプレン及びそれと共重合可能な単量 体100重量部に対して0.01~10重量部を含有す るのが好ましく、より好ましくは0.1~3重量部、更 に好ましく葉は0.1~1重量部である。ロジン酸とボ リオキシアルキレンアルキルエーテル類のノニオン系乳 化剤を併用することにより、ラテックスの多価イオンに 対する安定性や凍結・低温安定性を高めるのに有効であ るほか、湿潤状態における初期接着性能を高めることが 出来る。なおポリオキシアルキレンアルキルエーテル類 のノニオン系乳化剤は重合時あるいは重合後に添加する ことが出来る。ポリオキシアルキレンアルキルエーテル 類のノニオン系乳化剤としては、HLBが10~17の 範囲であり、下記の構造を有するものである。

[0021] 【化1】

【0022】ここで、R,は炭素数8~24のアルキル 基、R,はHまたは炭素数1~4のアルキル基である。 特に、ポリ(エチレングリコーループロピレングリコー ル共重合体) のアルキルエーテルが好ましい。

【0023】クロロプレン重合体のゲル分、及びゾルの 分子量の制御は、①連鎖移動剤の使用とその使用量、② 重合温度と、さらに3最終重合率の調整によって可能と なる。

【0024】まず連鎖移動剤としては、クロロプレン重 合体の製造に一般的に用いられるものであれば特に制限 はなく、例えばn-ドデシルメルカブタンやtert- 40 の範囲である。より高い固形分濃度とすることにより、 ドデシルメルカプタン等の長鎖アルキルメルカプタン 類、ジイソプロピルキサントゲンジスルフィドやジエチ ルキサントゲンジスルフィド等のジアルキルキサントゲ ンジスルフィド類、ヨードホルム等の公知の連鎖移動剤 を使用することができる。なお、ゲル分、およびゾルの 分子量制御面において長鎖アルキルメルカプタン類また はジアルキルキサントゲンジスルフィド類の使用が好ま しい。

【0025】次に重合触媒は、通常クロロプレンの乳化 重合に用いられる過硫酸カリウム等の加硫酸塩、第3- 50 ラテックスを取扱い易くし、また特に湿潤状態における

ブチルヒドロパーオキサイド等の有機過酸化物等が使用 でき、特に限定されるものではない。またアントラキノ ンスルホン酸ナトリウムや、ホルムアミジンスルフィン 酸などを併用することでより円滑に重合反応を進めるこ とが出来る。また重合温度については、一般のクロロブ レンの乳化重合では0~55℃の範囲であることが重合 制御上好ましいが、本発明におけるゲル分が3~40重 量%、ゾルの重量平均分子量が40万以上のクロロブレ ン重合体を得るには、30℃より低い温度で重合すると キレンアルキルエーテル類のノニオン系乳化剤をクロロ 10 とが必要であり、5~20℃の低温で行うことがより好 ましい。より低温で重合を行うことにより、ゲル分を低 く抑えかつゾルの重量平均分子量を大きくすることがで きる。また重合温度を低くすることにより、クロロプレ ン重合体主鎖中の1,4-トランス構造が増加し、結晶 性の高いクロロプレン重合体を得ることができる。クロ ロブレン重合体の結晶化により、初期接着力が向上する ほか、凝集力の高い接着剤層を得ることが可能となる。 【0026】本発明の製造方法において用いられるクロ ロプレンまたはクロロプレン及びそれと共重合可能な単 量体の最終重合率は、80~95%の範囲であることが 好ましく、この範囲の最終重合率とすることにより、目 的のゲル分とゾルの重量平均分子量を有するクロロプレ ン重合体の制御が可能となる。最終重合率をこの範囲に 制御するには、フェノチアジン、ヒドロキシアミン、タ ーシャリーブチルカテコールなどの重合停止剤を添加 し、所定の最終重合率となるよう重合を停止すればよ 45

6

【0027】またこの最終重合率範囲において、目標と するゲル分、およびゾルの分子量を達成できるよう連鎖 30 移動剤の添加量を調整すればよいが、例えば連鎖移動剤 としてn-ドデシルメルカプタンを使用した場合、その 使用量をクロロプレンまたはクロロプレン及びそれと共 重合可能な単量体100重量部当たり0.06~0.1 8重量部使用し、最終重合率を80~95%の範囲で重 合することで達成できる。

【0028】本発明において、クロロプレンラテックス の固形分濃度は特に限定されるものではないが、45~ 65重量%の範囲にあることが好ましく、より好ましく は $50\sim65$ 重量%、更に好ましくは $55\sim65$ 重量% より初期接着性に優れたラテックスとなる。特に湿潤状 態における接着に対して、髙固形分化による接着性能の 向上が顕著となる。なお、固形分濃度は、重合時のモノ マー/水比あるいはモノマー分添などにより調節できる ほか、濃縮あるいは水等の添加により希釈することで、 必要な濃度に制御することができる。濃縮の方法として は、減圧濃縮などがあるが、特に限定するものではな 61

【0029】また本発明においては、このような高濃度

高度な接着性能を発現するためには、乳化剤としてロジ ン酸を用い、更にラテックス中にナトリウムイオンとカ リウムイオンを特定量含有することが好ましい。この際 のロジン酸の使用量としてはクロロプレンまたはクロロ プレン及びそれと共重合可能な単量体100重量部に対 して3~7重量部の範囲が好ましく、より好ましくは4 ~6 重量部の範囲である。またラテックス中のナトリウ ムイオン量は、ラテックスの固形分あたり0.15~ 1. 0重量%、より好ましくは0. 3~1. 0重量%、 更に好ましくは0.5~1.0重量%であり、カリウム 10 イオン量がラテックスの固形分あたり0.15~1.0 重量%であることが好ましい。これにより低温安定性や 放置中の層分離安定性に優れ、かつ貯蔵安定性に優れ、 更に湿潤状態での接着性能に優れたクロロプレンラテッ クスを得ることができる。

【0030】本発明のクロロプレンラテックスにおいて は、重合後にPH調整剤、凍結安定剤などの添加が可能 である。また使用の際にその用途の要求特性に応じて、 ロジン樹脂、ロジンエステル樹脂、水添ロジン樹脂、重 合ロジン樹脂、αーピネン樹脂、βーピネン樹脂、テル ペンフェノール樹脂、C5留分系石油樹脂、C9留分系 石油樹脂、C5留分/C9留分系石油樹脂、DCPD系 石油樹脂、アルキルフェノール樹脂、キシレン樹脂、ク マロン樹脂、クマロンインデン樹脂などの粘着付与樹脂 を添加することが出来る。粘着付与樹脂の添加方法とし ては、接着剤組成物中に樹脂を均一に分散させるため に、エマルジョンとしてから添加するのが好ましい。そ の他酸化亜鉛など金属酸化物、炭酸カルシウムやシリカ などの無機充填剤、ジブチルフタレートやプロセスオイ ルなどの可塑剤・軟化剤、更に各種老化防止剤や加硫促 30 体に用い、23°C雰囲気下で70g/m²の接着剤をス 進剤、イソシアネート類などの硬化剤、増粘剤などを任 意に配合することができる。

【0031】本発明により得られたクロロプレンラテッ クス接着剤は、紙、木材、布、皮革、レザー、ゴム、ブ ラスチック、フォーム、陶器、ガラス、セラミック、金 属などの同種、あるいは異種の接合接着用として好適で ある。特に湿潤状態における接着性能に優れており、少 なくとも片面が紙、木材、布、皮革、レザー、フォーム などの多孔質体である場合より高い接着性能が得られ る。また接着時の施工方法に関しては、刷毛塗り、コテ 40 塗り、スプレー塗布、ロールコーター塗布などが可能で あり、また湿潤状態での接着以外、例えば強制乾燥後の コンタクト接着にも優れた初期接着性能を発現し、耐熱 性とのバランスにも優れる。

[0032]

【実施例】以下実施例により本発明を具体的に説明する が、これらの実施例は本発明を限定するものでない。な お、以下の説明における部および%は重量基準によって 示す。

【0033】実験例1

内容積3リットルの反応器を用い、窒素気流下で、水1 00部、酸価160の不均化ロジン酸5部、水酸化ナト リウム0.8部、水酸化カリウム0.3部、ホルムアル デヒドナフタレンスルホン酸縮合物のナトリウム塩0. 3部、亜硫酸水素ナトリウムを0.3部仕込み、溶解 後、撹拌しながらクロロプレン単量体100部とn-ド デシルメルカプタン0.14部を加えた。過硫酸カリウ ム0.1重量部を開始剤として用い、窒素雰囲気下10 ℃で重合し、最終重合率が90%に達したところでフェ ノチアジンの乳濁液を加えて重合を停止した。減圧下で 未反応単量体を除去した後、ノニオン系乳化剤A(商品 名エマルゲンLS-106花王社製)を0.5部添加し クロロプレンラテックスを得た。更に減圧下で水分を蒸 発させ濃縮を行い、固形分濃度が55重量%となるよう 調整した。ラテックス中のナトリウムイオン(Naイオ ン)、カリウムイオン(Kイオン)については、各添加 剤の含有量を全て合計し、ラテックス中の固形分に対す る割合(%)で示した。

【0034】次に、このクロロプレンラテックスについ 20 て、以下の方法により低温安定性を確認した。

〔生ラテックスの低温性〕ラテックスを5℃の雰囲気下 に1週間放置し、その後のラテックスの状態を目視にて 確認した。ラテックス状態が変わらないものを○、凝固 または凝固物発生したものを×として示した。更にこの クロロプレンラテックスについて、表1に示した処方で 接着剤組成物を調整し、以下の方法により接着性を評価 した。

〔初期接着強度〕密度30kg/m³のウレタンフォー ム (厚さ20mm×長さ50mm×幅50mm)を被着 プレー塗布した。塗布後23℃雰囲気中で1分間放置 後、接着剤が未乾燥の状態で2個のウレタンフォームの 接着面同士を重ね合わせ、厚さ40mmを10mmに圧 縮して5秒間保持した。その後直ちに引張り試験機(引 張り速度200mm/min)で接着面と垂直方向に引 張り試験を行い強度を測定した。

〔耐熱クリープ試験〕密度30kg/m³のウレタンフ ォーム (厚さ50mm×長さ100mm×幅100m m)を被着体に用い、23℃雰囲気下で70g/m'の 接着剤をスプレー塗布した。塗布後23℃雰囲気中で1 分間放置後、接着剤塗布面を摘むよう(厚さ方向を折り たたむように)に接着し、60℃雰囲気下で4時間放置 した。放置後、接着状態を保持したものを〇、接着面が 開放したものを×と表示した。

【0035】また得られたクロロプレン重合体のゲル分 及びゾルの分子量を下記の方法に従い測定した。

〔ゲル分測定〕ラテックス試料を凍結乾燥し精秤してA とした。23℃で20時間、トルエンで溶解(0.6% に調製)し、遠心分離機を使用し、更に200メッシュ 50 の金網を用いてゲル分を分離した。ゲル分を風乾後11

0℃雰囲気下で、1時間乾燥し、精秤してBとした。ゲ ル分は下式に従がって算出した。

ゲル分= B/A×100 (%)

【0036】〔分子量測定〕下記の条件でGPC測定を 行った。分子量の算出はポリスチレン換算で求めた。試 料は分離したゾルを0.1%THF溶液に調製した。

カラム: PLゲル 10μm GUARD+

PLゲル 10μm Mixed-B×3本

カラムサイズ: 7. $5 mm \phi \times 50 mm$ (GUAR D), 7. $5 \text{mm} \phi \times 300 \text{mm} \text{ (Mixed-B)}$ カラム温度:35℃

溶媒:THF、流出速度:1m1/min 検出器: SIMADZU RID-6A

【0037】クロロプレンラテックスAのゲル分は10 %、ゾル分の重量平均分子量(Mw)は66万であっ た。

【0038】実施例2

実施例1において、ノニオン系乳化剤Aの代わりにノニ オン系乳化剤B(商品名エマルゲンLS-114 花王 スを製造し、評価した。

【0039】実施例3

実施例1において、ノニオン系乳化剤Aの代わりにノニ オン系乳化剤C(商品名エマルゲンMS-110 花王 社製)を使用し、実施例1同様にクロロブレンラテック スを製造し、評価した。

【0040】比較例1

実施例1において、ノニオン系乳化剤Aの代わりにノニ オン系乳化剤D(商品名エマルゲン105 花王社製) を使用し、実施例1同様にクロロプレンラテックスを製 30 【表1】 造し、評価した。

【0041】比較例2

10

実施例1において、ノニオン系乳化剤Aの代わりにノニ オン系乳化剤E(商品名エマルゲンA500 花王社 製)を使用し、実施例1同様にクロロプレンラテックス を製造し、評価した。

【0042】比較例3

実施例1において、ノニオン系乳化剤を使用せずに、実 施例1同様にクロロブレンラテックスを製造し、評価し た。

【0043】実施例4

10 実施例1において、水酸化ナトリウムを0.6部、水酸 化カリウムを0.5部として、実施例1同様にクロロブ レンラテックスを製造し、評価した。結果を表2に示し

【0044】実施例5

実施例1において、重合温度を15℃としてクロロプレ ンラテックススを製造し、評価した。結果を表2に示し た。

【0045】実施例6

実施例5において、重合率を80%としてクロロプレン 社製)を使用し、実施例1同様にクロロプレンラテック 20 ラテックスを製造し、評価した。結果を表2に示した。 【0046】比較例4

> 実施例1において、n-ドデシルメルカプタンを0.0 4部として、実施例1同様にクロロプレンラテックスを 製造し、評価した。

【0047】比較例5

実施例1において、n-ドデシルメルカプタンを0.3 部として、実施例1同様にクロロプレンラテックスを製 造し、評価した。

[0048]

12

		実施例1	実施例2	実施例3	比較例1	比較例2	比較例3
ラテックス処方	クロロプレン	100	100	100	100	100	100
(部)	nート・デーシルメルカプ・タン	0.14	0.14	0.14	0.14	0.14	0.14
	純水	100	100	100	100	100	100
	不均化Dý /酸	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
	水酸化ナトリウム	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8
	水酸化剤ウム	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
	亜硫酸水素ナトリウム	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
	おルムアルデヒト・ナフタレンスルホン酸縮合物のナトリウム塩	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
	ノニオン系乳化剤A'	0.5					
	ノニオン系乳化剤B29		0.5				1
	ノニオン系乳化剤C33			0.5			
	ノニオン系乳化剤D**				0.5		
	ノニオン系乳化剤E 57					0.5	i _
Naイオン	(%)	0.63	0.63	0.63	0.63	0.63	0.63
Kイオン(%)		0.27	0.27	0. 27	0.27	0.27	0.27
ラテックス重合条件	重合温度 ℃	10	10	10	10	10	10
	重合率 %	90	90	90	90	90	90
ラテックス性状	固形分濃度 Wt%	55	55	55	55	55	55
	ゲル含有量 %	10	10	10	10	10	10
	ゾル分のMw ×10 ⁴	68	66	66	66	66	66
生ラテックスの	低温性 (5℃×1週間)	0	0	0	0		X
接着剤配合処	ラテックス	100	100	100	100	100	100
方	DBP (i)	6	6	6	6	6	6
1	グリシン	5	5	5	5	5	5
接着剤PH	(20°C)	8.9	8.9	8. 9	8.9	8.9	8.9
接着試験結果	初期接着強度 N/cm²	1.9	1.8	2.0	0.8	0.7	1.6
	耐熱クリープ(60℃×4時間)	0	0	0		0	0

[0049]

* *【表2】

			•			
		実施例4	実施例5	実施例6	比較例4	比較例5
クテックス処方	クロロブレン	100	100	100	100	100
(部)	nート・デ シルメルカプ・タン	0.14	0.14	0.12	0.04	0.30
	純水	100	100	100	100	100
	不均化的 / 徹	5. D	5.0	5.0	5.0	5.0
	水酸化ナトリウム	0.6	0.8	0.8	0.8	0.8
	水酸化剂ウム	0.5	0.3	0.3	0.3	0.3
	亜硫酸水素ナトリウム	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
	ホルムアルデヒドナアタレンスルホン酸縮合物のナトリウム塩	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
	ノニオン系乳化剤A ''	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
Naイオン	(%)	0.50	0.63	0.63	0.63	0.63
Kイオン(%)		0.43	0. 27	0. 27	0.27	0.27
ラデックス重合条件	重合温度 ℃	10	15	15	10	10
	重合率 %	90	90	80	90	90
ラテックス性状	固形分濃度 Wt%	55	55	55	55	55
	ゲル含有量 %	17	21	9	68	0
	ゾル分のMw ×10 ⁴	60	66	73	54	30
生ラテックスの)低湿性 (5℃×1週間)	0	0	0	0	0
接着剤配合処	ラテックス	100	100	100	100	100
方	DBP"	6	6	6	6	6
	グリシン	5	5	5	5	5
接着和PH	(20℃)	8.8	8.9	9.1	8.9	8.9
接着試験結果	初期接着強度 N/cm²	1.7	1.8	1.6	1.1	1.4
	耐熱クリープ(60℃×4時間)	0	0	0	0	×

【0050】表1、2における添加剤は下記の通り。

- 1) ノニオン系乳化剤A; エマルゲンLS-106 (ボリ (エチレングリコーループロピレングリコール) アルキルエーテル HLB=12.5、花王社製)
- 2) ノニオン系乳化剤B; エマルゲンLS-114(ボリ(エチレングリコーループロピレングリコール) アルキルエーテル、HLB=14.0、花王社製)
- 3) ノニオン系乳化剤C; エマルゲンMS-110(ボリ(エチレングリコーループロピレングリコール)アルキルエーテル、HLB=12.7、花王社製)
- 4) ノニオン系乳化剤D; エマルゲン-105 (ポリオ キシエチレンラウリルエーテル、HLB=9.7、花王 社製)
- 5) ノニオン系乳化剤E; エマルゲン-A500 (ポリオキシエチレン誘導体HLB=18.0、花王社製)
- 6) DBP;ジブチルフタレート、大日本インキ化学社 製

[0051]

【発明の効果】以上の実施例と比較例の比較より、本発 50 明のクロロプレンラテックスは、低温安定性に優れ、ま

たこれから得られる接着剤組成物は、初期接着性、特に *接着、ウレタンフォームの接着、紙材などの接着に特に 湿潤状態における接着性能に優れ、かつ耐熱性とのバラ ンスが良好なことが明かであり、本発明は合板など木材*

好適な接着剤組成物を与えるクロロプレンラテックスを 提供することが出来る。

フロントページの続き	

(51)Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C 0 9 J 11/04		C 0 9 J 11/04	
11/08		11/08	
111/02		111/02	
//(C 0 8 L 11/02			
71:02			
93:04)			

Fターム(参考) 4J002 AC091 AF022 CH053 DE056

GJ01 HA07

4J011 KA15 KA21 KA25 KB02 KB04

KB05 KB29

4J040 BA202 CA141 HA146 HB15

JA03 KA18 KA38 LA01 LA06

LA08 QA02 QA03